PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

A61K 9/19, 47/18, 47/26 A1	(1) Numéro de publication internationale: WO 99/13866
(4) (21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR98/01956 (22) Date de dépôt international: 14 septembre 1998 (14.09.98) (30) Données relatives à la priorité: 97/11626 18 septembre 1997 (18.09.97) FR (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): LABORATOIRE FRANCAIS DU FRACTIONNEMENT ET DES BIOTECHNOLOGIES [FR/FR]; Zone d'Activité de Courtaboeuf, 3, avenue des Tropiques, F-91940 Les Ulis (FR). (72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): BARDAT, Annie [FR/FR]; 3, allée des Diziaux, F-91470 Limours (FR). SCHMITTHAUESLER, Roland [FR/FR]; 10, rue Jacques Cartier, F-78180 Montigny le Bretonneux (FR). (74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).	(81) Etats désignés: CA, US, brevet européen (AT, BE, CH, CY DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT SE). Publiée Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: FREEZE-DRIED PLACEBO PHARMACEUTICAL COMPOSITION DESIGNED TO IMITATE A MEDICINE, IN PARTIC-ULAR BASED ON PROTEINS OR POLYPEPTIDES
- (54) Titre: COMPOSITION PHARMACEUTIQUE PLACEBO LYOPHILISABLE DESTINEE A IMITER UN MEDICAMENT, NO-TAMMENT A BASE DE PROTEINES OU DE POLYPEPTIDES

(57) Abstract

The invention concerns a freeze-dried pharmaceutical composition designed to imitate a medicine, in particular based on proteins or peptides, and capable of being used as placebo, characterised in that it comprises said medicine usual carrier, one or several sugar alcohol's in crystalline form and/or one or several amine acids in crystalline form, said composition having as osmolarity ranging between 250 and 650 milliosmoles after being restored in the form of solution. The invention can be used for injection or for percutaneous or ocular application.

(57) Abrégé

L'invention concerne une composition pharmaceutique lyophilisée destinée à imiter un médicament, notamment à base de protéines ou de peptides, et pouvant servir de placebo, caractérisée en ce qu'elle comprend l'excipient habituel dudit médicament, un ou plusieurs sucres-alcools sous forme cristalline et/ou un ou plusieurs acides aminés sous forme cristalline, ladite composition présente une osmolarité comprise entre 250 et 650 milliosmoles après reconstitution sous forme de solution. Application aux formes injectables ou en application percutanée ou oculaire.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

4.	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AL.		FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AM	Arménic	FR	France	ม	Luxemboure	SN	Sénégal
AT	Autriche	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
ΑŲ	Australic					TD	Tchad
AZ	Azerbaīdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco		
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hangrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IB	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélanis	15	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Vict Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Narvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PI.	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
C7.	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SB	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

10

15

20

25

30

COMPOSITION PHARMACEUTIQUE PLACEBO LYOPHILISABLE DESTINEE A IMITER UN MEDICAMENT, NOTAMMENT A BASE DE PROTEINES OU DE POLYPEPTIDES

L'invention concerne le domaine pharmaceutique et médical et vise à proposer le simulacre d'un médicament sous sa forme galénique habituelle, mais ne contenant pas le principe actif.

L'invention s'applique tout particulièrement aux formes galéniques lyophilisées simulant des médicaments contenant des peptides ou des protéines obtenus par extraction, à partir de fluides biologiques animaux ou humains, par recombinaison génétique, par synthèse ou modifiés par réactions chimiques dirigées ou par remodelage génomique ou par transgénie.

Ces leurres peuvent alors être utilisés pour des études cliniques contrôlées en double insu.

La mise sur le marché de médicaments est conditionnée par les résultats obtenus par ceux-ci dans le cadre d'études cliniques contrôlées, où l'expérimentateur se propose de mesurer les effets thérapeutiques des principes actifs à l'étude, par rapport à une substance-témoin ne contenant aucun principe actif appelée placebo. Par cet artifice, on évite l'influence de facteurs incontrôlables, liés à la subjectivité des observations ou à l'état du patient. Dans ces études, il faut proposer un placebo dont l'aspect, la consistance, les caractères observables se rapprochent le plus possible du médicament réel. La fabrication de tels placebos pose de grandes difficultés lorsque la substance à étudier se présente sous la forme galénique d'un lyophilisat et qu'elle contient des principes actifs de nature protéique ou polypeptidique.

En effet, les protéines ou polypeptides ont un caractère amphiphile et modifient la tension superficielle de l'eau, solvant habituel, ce qui conduit à la formation d'une couche de mousse lors de la reconstitution du médicament. De plus, la structure macromoléculaire des protéines ou peptides donne au lyophilisat une tenue qui se visualise sous la forme d'un "gâteau" de substance sèche, plus ou moins épais, enfermé dans le flacon. Le placebo ne doit contenir aucun principe actif ; seuls les excipients habituels du

10

15

20

25

30

médicament à l'étude sont autorisés, accompagnés le cas échéant, d'une ou plusieurs autres substances inertes.

Jusqu'à présent, les difficultés étaient résolues en ajoutant une macromolécule inerte, type albumine humaine ou gélatine injectable. Les risques potentiels évoqués récemment, lors de l'irruption de maladies neurodégénératives chez les bovins et dues à des agents transmissibles de nature encore inconnue, ont conduit à ne plus tolérer ces substances macromoléculaires inertes dans la fabrication de placebo afin de ne pas faire encourir un risque non évaluable au receveur du placebo.

Il n'y a donc pas, dans l'état actuel de la technique, de moyen de formuler un simulacre de médicament sans principe actif de nature protéique ou polypeptidique, ressemblant de façon indiscernable au produit contenant le principe actif.

Pour remédier à cette difficulté, on a trouvé que la consistance du "gâteau" de lyophilisat de produit réel pouvait être imitée en lyophilisant une solution de ou des excipients habituels du produit (sucres, sels minéraux, acides aminés sous forme amorphe à l'état solide) en présence d'un acide aminé ou d'un saccharide facilement cristallisable, ajoutés en quantités telles que la composition de placebo reconstituée après lyophilisation demeure compatible avec l'isotonie requise pour une injection parentérale, intramusculaire, sous-cutanée ou autre application (percutanée, oculaire).

L'invention concerne donc une composition pharmaceutique lyophilisée destinée à imiter un médicament, notamment à base de protéines ou de peptides, exempte du médicament, et pouvant servir de placebo, caractérisée en ce qu'elle comprend l'excipient habituel dudit médicament, un ou plusieurs sucres-alcools sous forme cristalline et/ou un plusieurs acides aminés sous forme cristalline.

Généralement, l'excipient habituel du principe protéique ou polypeptidique est un sucre notamment choisi dans le groupe constitué par les oligosaccharides, les disaccharides, les monosaccharides. Parmi les monosaccharides, on préfère le glucose ou le fructose seuls ou en mélange. Parmi les disaccharides, on préfère le saccharose, le maltose ou le lactose seuls ou en mélange.

10

15

20

25

30

L'excipient habituel peut aussi être un sel ou un mélange de sels alcalins ou alcalino-terreux (citrate, phosphate, glutamate, acétate de calcium ou sodium), un ou plusieurs acides aminés sous forme amorphe à l'état solide, l'ajout d'une quantité appropriée d'acides aminés cristallisables rendant le mélange cristallin dans le produit lyophilisé selon l'invention. Dans le cas des médicaments placebos simulant des médicaments contenant des peptides ou des polypeptides, l'excipient ne doit comprendre ni peptide ni polypeptide.

La tenue du produit desséché peut être améliorée par des excipients de masse moléculaire élevée : dextran, hydroxyéthylamidon, polyéthylène glycol, cyclodextrine qui sont facilement lyophilisables, mais qui nécessitent une addition de sels pour maintenir l'osmolarité dans des valeurs acceptables pour un usage parentéral (particulièrement lorsqu'il s'agit d'injecter un grand volume de l'ordre de 50 à 100ml).

De préférence, la composition présente une osmolarité comprise entre 250 et 650 milliosmoles après reconstitution sous forme de solution.

Un procédé de préparation consiste à mélanger les différents ingrédients en solution puis à lyophiliser la solution obtenue. Lors de la préparation de la solution, les sucres ou acides aminés sont «cristallisables», terme que l'on utilisera par la suite dans ce contexte. Le terme « cristallin » ou « sous forme cristalline » est réservé au produit fini lyophilisé.

Parmi les sucres-alcools cristallisables, on préfère le mannitol, le sorbitol ou un mélange de ceux-ci.

Parmi les amino acides cristallisables, on préfère la glycine l'alanine, la valine, la leucine, la lysine, l'acide glutamique, l'acide aspartique, l'arginine, l'histidine. Ces sucres-alcools ou amino acides cristallisent facilement lors de la congélation de la solution de départ permettant de conduire à la composition lyophilisée.

De plus, selon un mode de réalisation préféré de l'invention, la présence de tensioactif non ionique compatible avec l'usage parentéral, en faible quantité, donne au placebo reconstitué une tenue de mousse comparable à celle du produit réel.

10

15

20

25

30

Parmi les agents tensioactifs non ioniques, on cite le polysorbate, de l'octoxynol, des alcools polyoxyéthyléniques ou des esters polyoxyléthyléniques d'acides gras. On cite notamment le Tween® 80.

Enfin, pour simuler l'aspect colloïdal de la solution réelle de protéines, il a été trouvé que l'addition contrôlée d'une huile métabolisable, pharmaceutiquement acceptable, ou d'un composé hydrolipidique emulsionné en faibles quantités donnait un effet Tyndall comparable à celui du produit réel.

On appelle Effet Tyndall, la diffusion de la lumière blanche dans la solution de macromolécules due à l'interaction lumière/protéines donnant l'aspect "colloïdal" à ce type de solution, reflet de sa polydispersité. Parmi les huiles pharmaceutiquement acceptables, on cite l'huile d'olive, de maïs, de tournesol, de soja, de ricin, de squalène ou d'alphatocophérol. Ces huiles sont compatibles avec la voie parentérale.

Une émulsion typique de lipides injectables pour administration parentérale peut également être utilisée (Intralipid®).

Certaines protéines à forte concentration possèdent une couleur légèrement jaune à brun. Les placebos obtenus selon l'invention, peuvent simuler cette couleur par addition de colorants pharmaceutiquement acceptables ou par addition de mixtures particulières obtenues par la réaction de Maillard entre un sucre réducteur et un acide aminé. Selon le sucre et l'acide aminé choisis, les nuances vont du jaune clair au brun foncé.

Les compositions ci-après sont données à partir du procédé de préparation en solution (étape qui sera suivie de la lyophilisation). Les proportions de la composition séchée peuvent être facilement déduites à partir des solutions.

Selon un mode de réalisation préféré, la composition est caractérisée en ce qu'elle est susceptible d'être obtenue à partir d'une solution de départ comprenant en pourcentage poids :

- excipient habituel 0,1 à 50% (P/V)
- acide aminé ou sucre cristallisable 0,1 à 20% (PN)
- tensioactif 10 à 200 ppm

10

15

20

25

30

- huile métabolisable ou composé hydrolipidique émulsionné et pigment (quantité suffisante pour avoir l'aspect du médicament)

Avantageusement, la solution comprend en pourcentage poids:

- excipient habituel, inférieur ou égal à 5% (P/V)
- acide aminé ou sucre cristallisable 1 à 5% (P/V)
 - tensioactif 50 à 100 ppm
 - huile métabolisable ou composé hydrolipidique émulsionné et pigment (quantité suffisante pour avoir l'aspect du médicament)

La composition lyophilisée est particulièrement adaptée pour se présenter sous forme injectable, après reconstitution ou pour application percutanée ou oculaire après reconstitution.

Un autre aspect de l'invention est la possibilité de formuler un mélange saccharide/excipient/acides aminés ou sucres-alcools de telle façon que le placebo puisse être produit selon un cycle de lyophilisation court, qui ne nuit pas à l'aspect final du produit desséché.

Un procédé de préparation d'une telle composition lyophilisée consiste à ajouter, dans les proportions souhaitées, les différents ingrédients, en solution, puis à soumettre la solution à un cycle de congélation-lyophilisation. Les exemples suivants aideront à la compréhension détaillée de l'invention, tout en ne limitant pas son champ d'application à la seule description des applications réalisées.

Exemple 1

On réalise une solution contenant 50 g/l de saccharose et 30 g/l de mannitol. On ajoute 35 mg/l de Tween® 80. Après répartition par 10 ml sur une hauteur de 2 cm par flacon, la solution est congelée et lyophilisée pendant 48 heures.

Le placebo desséché ressemble au produit thérapeutique et se reconstitue par addition d'eau pour préparation injectable avec formation de mousse. Le placebo reconstitué présente une osmolarité de 340 milliosmoles.

Exemple 2

On réalise une solution contenant 10 g/l de saccharose et 25 g/l de glycine. On ajoute 25 mg/l de Tween® 80. Après répartition par 10 ml sur une hauteur de 2 cm par flacon, la solution est congelée et lyophilisée pendant 48 heures.

Le placebo desséché ressemble au produit thérapeutique et se reconstitue par addition d'eau pour préparation injectable avec formation de mousse. Le placebo reconstitué présente une osmolarité de 354 milliosmoles.

10

15

5

Exemple 3

On réalise une solution contenant 50 g/l de saccharose et 50 g/l de mannitol. On ajoute 60 mg/l de Tween® 80 et 0,065 ml/l d'Intralipid® à 10%. Après répartition par 180 ml sur une hauteur de 4,5 cm, la solution est congelée et lyophilisée pendant 90 heures.

Le placebo desséché ressemble au produit thérapeutique et se reconstitue par addition d'eau pour préparation injectable avec formation de mousse. La solution présente un aspect colloïdal. Le placebo reconstitué présente une osmolarité de 465 milliosmoles.

20

Exemple 4

On réalise une solution contenant 10 mM de trisodium citrate et 50 g/l de mannitol. On ajoute 35 mg/l de Tween® 80. Après répartition par 10 ml sur une hauteur de 1 cm, la solution est congelée et lyophilisée pendant 35 heures.

Le placebo desséché ressemble au produit thérapeutique et se reconstitue par addition d'eau pour préparation injectable avec formation de mousse. Le placebo reconstitué présente une osmolarité de 334 milliosmoles.

30

25

Exemple 5

On réalise une solution contenant 44 g/l de saccharose, 35 g/l de mannitol, 1,75 g/l de chlorure de sodium et 0,05 g/l de Tween® 80. Après

répartition par 180 ml sur une hauteur de 4,5 cm, la solution est congelée et lyophilisée en 100 heures.

Le placebo desséché ressemble au produit thérapeutique et se reconstitue par addition d'eau pour préparation injectable avec formation de mousse. Le placebo reconstitué présente une osmolarité de 407 milliosmoles.

Exemple comparatif

5

10 ml d'une solution de saccharose à 10% sont lyophilisés sur une épaisseur de 2 cm dans les conditions suivantes :

T° congélation: - 50°C

T°dessiccation primaire: - 38°C dans le produit

T°dessiccation secondaire: +40°C

Durée du cycle : 180 heures

A la fin d'un tel cycle, le seul composé se retrouve sous forme d'un "gâteau". Le placebo reconstitué présente une osmolarité de 314 milliosmoles. Cependant on notera que la duré du cycle est de 180 heures, ce qui constitue une durée rédhibitoire pour toute application industrielle.

10

15

20

25

REVENDICATIONS

- 1. Composition pharmaceutique lyophilisée destinée à imiter un médicament, notamment à base de protéines ou de peptides, exempte du médicament et pouvant servir de placebo, caractérisée en ce qu'elle comprend l'excipient habituel dudit médicament, un ou plusieurs sucres-alcools sous forme cristalline et/ou un plusieurs acides aminés sous forme cristalline.
- 2. Composition pharmaceutique selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'excipient est choisi dans le groupe constitué par les oligosaccharides, les disaccharides, les monosaccharides.
- 3. Composition pharmaceutique selon la revendication 2, caractérisée en ce que le monosaccharide est du glucose ou du fructose ou un mélange de ces monosaccharides.
- 4. Composition pharmaceutique selon la revendication 2, caractérisée en ce que le disaccharide est du saccharose, du maltose ou du lactose ou un mélange de ces disaccharides.
- 5. Composition pharmaceutique selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'excipient est choisi parmi les sels.
- 6. Composition pharmaceutique selon la revendication 5, caractérisé en ce que les sels sont choisis parmi les citrates, les phosphates, les glutamates, les acétates.
- 7. Composition pharmaceutique selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'excipient habituel est choisi parmi les acides aminés qui se présentent à l'état solide sous forme amorphe.
- 8. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le sucre-alcool est du mannitol ou du sorbitol ou un mélange de ces sucres-alcools.
- Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1
 à 7, caractérisée en ce que l'amino-acide est la glycine, l'alanine, la valine, la
 leucine, la lysine, l'acide glutamique, l'acide aspartique, l'arginine, l'histidine ou un mélange de deux ou plusieurs des acides aminés cités.

10

15

20

- 10. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle contient un agent tensioactif non ionique.
- 11. Composition pharmaceutique selon la revendication 10, caractérisée en ce que l'agent tensioactif non ionique est du polysorbate, de l'octoxynol, des alcools polyoxyéthyléniques ou des esters polyoxyléthyléniques d'acides gras.
- 12. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle présente un aspect colloïdal et comprend une huile métabolisable pharmaceutiquement acceptable telle que l'huile d'olive, de mais, de tournesol, de soja, de ricin, de squalène ou d'alphatocophérol.
- 13. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisée en ce qu'elle présente un aspect colloïdal et comprend une composition émulsionnée de lipides.
- 14. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la couleur est ajustée par addition d'un colorant autorisé ou d'un produit de réaction de Maillard allant du jaune au brun foncé.
- 15. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que ladite composition présente une osmolarité comprise entre 250 et 650 milliosmoles après reconstitution sous forme de solution.
- 16. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle est susceptible d'être obtenue à partir d'une solution de départ comprenant en pourcentage poids :
 - excipient habituel 0,1 à 50% (P/V)
 - acide aminé ou sucre cristallisable 0,1 à 20% (P/V)
 - tensio-actif 10 à 200 ppm
- 30 . huile métabolisable ou composé hydrolipidique émulsionné et pigment (quantité suffisante pour avoir l'aspect du médicament).
 - 17. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle est sous la forme injectable.

18. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 16, caractérisée en ce qu'elle est sous la forme d'une application percutanée ou oculaire.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In attornal Application No PCT/FR 98/01956

		PCI/FR	96/01930
A. CLASSI IPC 6	IFICATION OF SUBJECT MATTER A61K9/19 A61K47/18 A61K4	7/26	
According to	to International Patent Classification (IPC) or to both national da	ssification and IPC	···
	SEARCHED		
Minimum do IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classi $A61K$	fication symbols)	
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the extent	that such documents are included in the field	ds searched
Electronic d	data base consulted during the international search (name of da	ta base and, where practical, search terms (used)
	0		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	ne relevant passages	Relevant to daim No.
X	EP 0 211 257 A (ABBOTT LABORAT 25 February 1987		1-4,9, 12,13, 15,17
K	see page 16 - page 17; example EP 0 682 944 A (SANOFI) 22 Nov see page 2, line 1 - page 3, 1	ember 1995 ine 54	1,5-9,15
Ą	see page 10, line 12 - page 11 EP 0 084 705 A (JOHN WYETH & B LIMITED) 3 August 1983 see page 11, line 15 - line 20 see page 13 - page 14; example	ROTHER	
V 5.00	ther documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are li	sted in annex.
X Full	ther documents are used in the continuation of 55% of		
"A" docum consider filing of the consider which citation other "P" docum	ategories of cited documents: sent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or a is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	"T" later document published after the or priority date and not in conflict cited to understand the principle invention "X" document of particular relevance; cannot be considered novel or ca involve an inventive step when the "Y" document of particular relevance; cannot be considered to involve a document is combined with one of ments, such combination being of in the art. "&" document member of the same page.	with the application but or theory underlying the the claimed invention mot be considered to e document is taken alone the claimed invention an inventive step when the or more other such docu- bylous to a person skilled
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international	
	17 December 1998	28/12/1998	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Im tional Application No PCT/FR 98/01956

		PC1/FR 98/01950	
(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT steroov : Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.			
ategory :	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	nelevant to daim No.	
\	DATABASE WPI Week 7625 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 76-46915x XP002065798 & JP 51 051511 A (TATSUHARA), 7 May 1976 see abstract	2-4	
-	FR 2 751 177 A (MORELLE ET AL.) 23 January 1998 see page 1, line 1 - line 43	1-18	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

In stional Application No PCT/FR 98/01956

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(S)	Publication date
EP 211257 A	25-02-1987	AU 6021586 A CA 1273574 A DK 359686 A GR 861460 A JP 62029513 A	05-02-1987 04-09-1990 30-01-1987 07-10-1986 07-02-1987
EP 682944 A	22-11-1995	FR 2719479 A AU 694763 B AU 1777495 A CA 2148537 A CN 1116522 A CZ 9501081 A FI 952119 A HU 72325 A JP 8053361 A NO 951724 A NZ 272045 A PL 308416 A US 5763409 A	10-11-1995 30-07-1998 16-11-1995 05-11-1995 14-02-1996 14-02-1996 05-11-1995 29-04-1996 27-02-1996 06-11-1995 27-02-1996 13-11-1995 09-06-1998
EP 84705 A	03-08-1983	AR 229377 A AT 24964 T AU 554431 B AU 9086982 A BR 8207187 A CA 1195250 A DK 551082 A,B, GB 2114440 A,B GR 77846 A IE 53537 B JP 1766486 C JP 4057643 B JP 58113124 A MX 168190 B PT 75970 B US 4754597 A ZA 8208739 A	29-07-1983 15-01-1987 21-08-1986 16-06-1983 11-10-1985 12-06-1983 24-08-1983 25-09-1984 07-12-1988 11-06-1993 14-09-1992 05-07-1983 10-05-1993 27-02-1985 05-07-1988 25-07-1984
FR 2751177 A	23-01-1998	NONE	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

c .nde Internationale No PCT/FR 98/01956

			, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
A. CLASSE CIB 6	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K9/19 A61K47/18 A61K47/26	5	
Selon la cla	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la dassific	ation nationale et la CIB	
B. DOMAIN	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
Documental CIB 6	tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles d A61K	de classement)	
Documental	tion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où	ces documents relèvent des domaines s	ur lesquels a porté la recherche
Base de doa	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (i	nom de la base de données, et si réalisab	ele, termes de recherche utilisés)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indication	des passages pertinents	no. des revendications visées
х	EP 0 211 257 A (ABBOTT LABORATORIE 25 février 1987 voir page 16 - page 17; exemple 2		1-4,9, 12,13, 15,17
х	EP 0 682 944 A (SANOFI) 22 novembr voir page 2, ligne 1 - page 3, lig voir page 10, ligne 12 - page 11,	ne 54	1,5-9,15
A	EP 0 084 705 A (JOHN WYETH & BROTH LIMITED) 3 août 1983 voir page 11, ligne 15 - ligne 20 voir page 13 - page 14; exemple 18		
	- <i>/</i>	/ .	
X Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de tamilles de bre	evets sont indiqués en annexe
"A" docume	s spéciales de documents cités:	document uitérieur publié après la date date de priorité et n'appartenenant at lechnique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'il	s à l'état de la mprendre le principe
	ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international	(* document particulièrement pertinent; l'	inven tion revendiquée ne peut
"L" docume priorité autre d	ent pouvant jeter un doute sur une revendication de	 être considérée comme nouvelle ou c inventive par rapport au document co document particulièrement pertinent; f'i ne peut être considérée comme implie lorsque le document est associé à un 	nsidéré isolément Inven tion revendiquée quant une activité inventive
une ex	xposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	documents de même nature, cette co pour une personne du métier	mbinaison étant évidente
	rieurement à la date de priorité revendiquée "& elle la recherche internationale a été effectivement achevée	La document qui fait partie de la même fa Date d'expédition du présent rapport d	
1	7 décembre 1998	28/12/1998	
Nom et adre	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2	Fonctionnaire autorisé	
ŀ	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	Benz, K	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

C nde Internationale No PCT/FR 98/01956

	PC1/FR 98/01956		
	ite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS no. des revendications visées		
Catégorie [:]	Identification des documents cités, avec.le cas échéant. l'indicationdes passages pertinents	no. des revermidadors visees	
1	DATABASE WPI Week 7625 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 76-46915x XP002065798 & JP 51 051511 A (TATSUHARA), 7 mai 1976 voir abrégé	2-4	
•	FR 2 751 177 A (MORELLE ET AL.) 23 janvier 1998 voir page 1, ligne 1 - ligne 43	1-18	
		*	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dt de Internationale No PCT/FR 98/01956

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 211257 A	25-02-1987	AU 6021586 A CA 1273574 A DK 359686 A GR 861460 A JP 62029513 A	05-02-1987 04-09-1990 30-01-1987 07-10-1986 07-02-1987
EP 682944 A	22-11-1995	FR 2719479 A AU 694763 B AU 1777495 A CA 2148537 A CN 1116522 A CZ 9501081 A FI 952119 A HU 72325 A JP 8053361 A NO 951724 A NZ 272045 A PL 308416 A US 5763409 A	10-11-1995 30-07-1998 16-11-1995 05-11-1995 14-02-1996 14-02-1996 05-11-1995 29-04-1996 27-02-1996 06-11-1995 27-02-1996 13-11-1995 09-06-1998
EP 84705 A	03-08-1983	AR 229377 A AT 24964 T AU 554431 B AU 9086982 A BR 8207187 A CA 1195250 A DK 551082 A,B, GB 2114440 A,B GR 77846 A IE 53537 B JP 1766486 C JP 4057643 B JP 58113124 A MX 168190 B PT 75970 B US 4754597 A ZA 8208739 A	29-07-1983 15-01-1987 21-08-1986 16-06-1983 11-10-1983 15-10-1985 12-06-1983 24-08-1983 25-09-1984 07-12-1988 11-06-1993 14-09-1992 05-07-1983 10-05-1993 27-02-1985 05-07-1988 25-07-1984
FR 2751177 A	23-01-1998	AUCUN	